(19) 日本国特許庁 (JP)

①特許出願公開

⑩ 公開特許公報 (A)

昭59—12952

⑤Int. Cl.³
 C 08 K 5/35
 // C 07 D 265/22
 413/04

識別記号 CAB

庁内整理番号 7342—4 J 7330—4 C 7431—4 C ④公開 昭和59年(1984)1月23日

発明の数 4 審査請求 未請求

(全 19 頁)

②特

願 昭57-122177

22出

願 昭57(1982)7月15日

⑫発 明 者

者 奥村宜也 松山市北吉田町77番地帝人株式

会社松山工場内

仰発 明 者 市橋哲夫

松山市北吉田町77番地帝人株式

会社松山工場内

⑫発 明 者 松村俊一

岩国市日の出町2番1号帝人株 式会社生産技術研究所内

⑫発 明 者 稲田博夫

岩国市日の出町2番1号帝人株

式会社生産技術研究所内

⑪出 願 人 帝人株式会社

大阪市東区南本町1丁目11番地

97代 理 人 护理士 前田純博

明細

1. 発明の名称

新規な紫外線吸収剤を用いる紫外線からの保

...

・2. 特許關来の範囲

1. 下配式 (I)

$$\begin{pmatrix}
X^{1} & \stackrel{C}{\stackrel{}{\stackrel{}}{\stackrel{}}} & \stackrel{C}{\stackrel{}{\stackrel{}}{\stackrel{}}} & \\
C & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 & \\
0 & 0 &$$

ここで、 X' は、上配式に 扱わされた X'からの 2 本の結合手が 1 位。 2 位の位置関係にある、 2 価の芳香族残落であり; n は 1, 2 又は 3 であり; R'は n 価の炭化水米残券で、これは更にヘテロ原子を含有していてもよい、又は R'は n - 2 のとき直接結合であることができる

および下記式 (II)

$$R^{2} - C = N$$

$$0 - C$$

$$0 -$$

ことで A は 下 記式 (II)-a

で表わされる若であるか又は

下配式 (II)-b

で畏わされる者であり;

R^z および R^a は同一もしくは異なり一 ・価の 厳化 水 業 残 基 で あり ;

X^tは四価の芳香族观差で、これは更に ヘテロ原子を含有していてもよい、

で表わされる環状イミノエステルから必ばれる少なくとも1種の化合物を、未反応の形態で且つ紫外般吸収剤として含有して成る、光安定化蛋合体組成物。

2. 環状イミノエステルを扱わす上記式 (I) に おいて、RIがn価の芳香族炭化水素残益であ

り、そして n が 1 , 2 又は 3 である、特許額 水の範囲第1項の組成物。

- 3. 爆状イミノエステルを扱わす上配式 (I) K おいて、心が2個の芳香族炭化水素残益であ る、特許請求の範囲第1項の組成物。
- 4. 環状イミノエステルを表わす上記式 (I) k おいて、R¹が2本の結合手が最も離れた位置 から出ている 2 師の芳香族炭化水素残器であ る、特許請求の範囲第1項の組成物。
- 5. 上記環状イミノエステルを成合体100重 然部に対し 0.0 5~5 重量部含有する、特許 請求の範囲第1項の組成物。
- 6. 上配環状イミノエステルを重合体100重 推船に対し 0.1 ~ 3 蓝量部含有する、特許糖 求の範囲第1項の組成物。
- 7. 上肥原合体組成物の重合体が熱可塑性樹脂。 熱硬化性樹脂又は興性体の未硬化物である。 、特許請求の範囲第1項の組成物。
- 8. 熱町盥性樹脂がポリエステル、ポリアミド, ポリカーボネート, ポリオレフイン, ポリエ

- テル又はポリスルホンである、特許船水の ・範囲第7項の組成物。

- 9. 熱硬化性樹脂がフェノールホルムアルデヒ **ド樹脂、メラミン樹脂、ポリウレタン樹脂、** 尿素樹脂、エポキシ樹脂又は不顧和ポリエス テル制脂である、特許請求の範囲流 7項の制
- 10. 弾性体の未硬化物が天然ゴム又は台放ゴム である、特許請求の範囲第7項の組成物。
- 11. 上観式 (I) 又は上記式 (II) で扱わされる環 状イミノエステルから選ばれる少なくとも1 腱の化合物を、紫外艇による劣化を超延らし くは防止する必要のある重合体脱形品に、未 反応の形態で販劣化を避妊もしくは防止する に有効含量で施用することを特徴とする、酸 重合体成形品を紫外線から保護する方法。
- 12. 上配重合体成形品が実質的に移状の取合体 又は架橋された重合体から成る、特許請求の 範囲第11項の方法。
- 13. 上記異異的に線状の順合体が熱可塑性であ

る、特許請求の範囲第12項の方法。

- 14. 上記製製的に線状の頂合体がポリエステル。 19. 上配環状イミノエステルの上記准合体放形 ポリアミド、ポリカーボネート、ポリオレフ イン、ポリエーテル又はポリスルホンである。 特許請求の範囲第12項又は第13項の方法。
- 15. 上配架構された頂合体が熱硬化性樹脂の硬 化体又は硬化された塑性体である、特許請求 の範囲第13項の方法。
- 16. と配熱硬化性樹脂がフェノールホルムアル デヒド樹脂、メラミン樹脂、ポリウレタン樹 脂、尿素樹脂、エボキシ樹脂、又は不飽和水 リエステル樹脂である、特許請求の範囲第 15項の方法。
- 17. 上配硬化された単性体が天然ゴム又は合成 ゴムの硬化体である、特許翻求の範囲第 1 5 班の方法。
- 18. 上配環状イミノエステルの上配重合体成形 品に対する施用を、酸原合体成形品の重合体 中に予め該環状イミノエステルを未反応の形 態で配合せしめておくことによつて行なり、

特許請求の範囲第11項の方法。

- 品に対する施用を、該重合体成形品の報酬に | 酸環状イミノエステルを含む被胸を形成せし めることによつて行なり、好酢湖水の和川島 11項の方法。
- 20. 上記環状イミノエステルを頂合体成形品の 頂合体 1 0 0 庫景部に対し 0.0 5 ~ 5 風地部 で施用する、特許翻水の範囲第11項の方法。
- 21. 上配式 (1) 又は上配式 (11) で表わされる場 状イミノエステルから選ばれる少なくとも1 横の化合物を未反応の形態で施用された策会 体成形晶で、紫外顔により誰ましくない影響 を受ける対象物を紫外級から実質的に遮断す ることを特徴とする、該対象物を架外線から 保護する方法。
- 22. 上配重合体成形品が可视光化到し实質的化 透明ないし半透明である、特許請求の範囲第 2 1. 項の方法。
- 23. 上配照合体成形品が面状体又は中空体であ

る、特許納水の範囲第22項の方法。

- 24. 上記重合体成形品が重合体 1 0 0 度量部に対し 11.0 5 ~ 5 重量部で被環状イミノエステルを施用されている、特許請求の範囲第 2 1 現の方法。
- 25. 上記式 (1) 又は上記式 (II) で実わされる環状イミノエステルの紫外線吸収剤としての使用。
- 26. 上船環状イミノエステルが下記式 (1)-1

ことで、R¹¹は2価の芳香族炭化水素残基である。

で表わされる化合物である、特許請求の範囲 第25項の使用。

27. 上記式 (1)-1 において、R¹¹ が 2 本 の結合手が 最も離れた位限から出ている 2 価の芳香族 炭化水素吸品である、特許額求の範囲第 2 6

果菜類, 菜菜類, 根菜類などの各種野菜に発生する閉核病菌; ボトリティス酸, 炭素病菌, つる枯病膜, 黒カビ病菌, 斑点病菌等のカビ類の禁剤と紫外線との間に密接な関係があり、ある波提の紫外線の完全遮服条件下ではこれらカビ、類は紫船しないことが明らかにされている。。

それ故、魔外で使用される有機材料例をは樹脂成形品、或いは紫外線遮蔽を要する分野に用いられる透明な有機材料或いは無機材料に、紫外線吸収剤を分散含有させることが通常行なわれている。

かかる紫外線吸収剤としては、例えばベンソフェノン系、ベンソトリアソール系、サリチル酸系あるいはハイドロキノン系化合物類が知られておりまたよく使用されている。

しかしながら、これらの紫外線吸収剤は無あるいは酸化に対する安定性が必ずしも充分でないものが多く、また高温例えば200℃以上の
個形で昇端したりあるいは使用時に材料表面に
ブリードアウトしたりする欠点のあるものも多

項の使用。

- 28. 上記式 (1)-1 において、R¹¹ が p フェニレン, p.p' ピフェニレン又は 2.6 ナフチレンである、特許請求の範囲第 2 6 項又は第 2 7 項の使用。
- 3. 発明の詳細な説明

本発明は新規な紫外線吸収剤を用いる紫外線
からの保護に関する。更に詳しくは、現状イミ
ノエステルを新規な紫外線吸収剤として含有し
て成る光安定化重合体組成物、および該環状イ
ミノエステルを紫外線吸収剤として、紫外線に
よつて親ましくない影響を受ける対象物を保設
する方法に関する。

有機材料例えば合成樹脂,天然樹脂,ゴム,他脂類料,インキ,染料等は一般に物外線に対して敏感であり、その多くのものはその作用により劣化,分解を起こし、その結果色変化。機械的強度変化等を引き起し、長期の使用に耐え得ない。また最近になつてある積の植物病原用例えば稲を枯らすイモチ病菌,ごま寒枯辨消;

۴, °

それ故、本発明の目的は、従来知られている 紫外線吸収剤とは全く異なる構造を有する新規 な紫外線吸収剤を提供することにある。

本発明の他の目的は、熱あるいは酸化に対する安定性に秀れた新規な紫外線吸収剤を提供することにある。

本発明の更に他の目的は、高温例えば200 で以上の温度でも昇難性が十分に小さく、また 領々の原合体と優れた相解性を有する新規な紫 外級吸収剤を提供することにある。

本発明の更に他の目的は、高い溶験制度を持つ種々の重合体と、酸重合体が溶験している高い環度で確実に密験混合し得、従って高い溶験 温度を持つ重合体に所定機で均一に分散含有させることが可能な、耐熱性および相溶性に秀れ 且つ昇華性の小さな新規な紫外線吸収剤を担供することである。

本発明の更に他の目的は、それを含有する原合体から使用時にブリードアウトすることが実

質的に同期とならない、重合体との相響性に優れた新規な無外級吸収剤を提供することにある。 、本発明の型に他の目的は、上配新規な紫外級 吸収剤として特定の環状イミノエステル化合物 を提供することにある。

本発明の更に他の目的は、特定の環状イミノエステルを紫外線吸収剤として含有する、光安 定化順合体組成物を提供することにある。

本発明の更に他の目的は、重合体成形品に特定の現状イミノエステルを施用し、放重合体を 紫外線による劣化から保護する方法を提供する ことにある。

本発明の更に他の目的は、特定の環状イミノエステルを施用した重合体成形品によって、架外線から保護する必要のある対象物を紫外線から隔離する方法を提供することにある。

本務明の更に他の目的および利点は以下の説明から明らかとなるう。

かかる本祭明の目的および利点は、本発明に: よれば、胡一に、下記式(I)

で表わされる甚であるか又は、

下配式 (п)-ь

で表わされる遊であり;

R^z および R^z は同一もしくは異なり一価の 炭化水素残器であり;

X²は四価の芳香族残蓄で、これは更にヘテー ロ原子を含有していてもよい、

で襲わされる環状イミノエステルから選ばれる少なくとも1項の化合物を、米反応の形態で且つ紫外線吸収剤として含有して成る、光安定化組成物、によつて達放される。

上記式 (I) および式 (II) で扱わされる環状イミノエステルに包含される数多くの化合物は、末端に水酸素を有する芳香族ポリエステルの分子銭結合剤として知られている(米国存許第4.291.152 号明細書)。また、上記式 (I) で

特開昭59- 12952 (4)

$$\begin{pmatrix} x_1 \\ c \\ 0 \end{pmatrix}^{\mu} \qquad \dots \dots \qquad (1)$$

ことで、 X¹は、上配式に 契わされた X¹からの 2 本の結合手が 1 位, 2 位の位置 関係にある、 2 何の芳香族 改裁であり; n は 1,2 又は 3 であり; R¹は n 価の炭化水 紫 改 花で、これは更にヘテロ原子を含有していてもよい、 又は R¹は n = 2 のとき直接結合であることができる、

் および下記式 (Ⅱ)

とこで A ば下記式 (Ⅱ)-a

表わされる項状イミノエステルのうち、上記式 "(I) において R¹がフエニル又は 保根フェニル、 X¹がオルトフエニレンそして n = 1 である 残つ かの化合物およびそれらの合成法が知られている (例えば、ケミカル・アプストラクト vol. 65, 1966年, 15371d)。

それ故、これらの先行技術は本発明において 用いられる上記式 (I) および式 (II) の 化合物 およびその合成法に関し本明細書に文献として引用される。

上記一般式(I)中、X¹ は式(I)に要わされた
X¹からの2本の結合手が1位、2位の位置関係
にある。2 価の芳香族改造であり;nは1,2
又は3であり;R¹はn価の炭化水米砂熱で、これは更にヘテロ原子を含有していてもよい、又
は、R¹はn=2のとき直接結合であることもできる。

X¹としては、好ましくは例えば 1,2 …フェニ レン, 1,2 ーナフチレン, 2,3 ーナフチレン。 下配式



ととで、Rは-0-,-CO-,-8-,-802,

- CH₂ - , + CH₂ + 又は - C (CH₃);- である、

で獲わされる基を挙げることができる。これら のうち、特に 1,2 - フェニレンが好ましい。

XICついて例示した上記芳香族残務は、例えば は 数 1 ~ 1 0 の アルキル例えばメチル、エチル・プロピル、ヘキシル・デシル等; 炭素数 5 ~ 1 2 の シクロアルキル例えばフェニル・サクスは 8 で で 2 0 の アラルキル例えばフェニルエチル; 炭素数 5 ~ 1 2 の の アラルキル例えばフェニルエチル; 炭素数 1 ~ 1 0 の アルコキン例えばメトキン、 一例 2 は な アラルオーン等; ニトロ; ハログンル 例 2 に な ま で な な で な で な で な で な に (但し、 n は 1 、 2 又は 3 で ある)

ここでR⁶は炭素数1~10のフルキル基。 フェニル基又はナフチル基である、

で表わされる羞、下記式 (e)

$$R^6 - CON^{R^6}$$
 (e)

ここで、R⁶ および R⁸ の定義は上記に同じ であり、R⁸は水素原子又は R⁸に定義された 猪のいずれかである、

であわされる基、又は下記式(1)

$$-R^4 - CON \Big|_{R^7}^{R^6} \qquad \dots \dots \qquad (f)$$

ここで、R⁴ および R⁶ の定義は上記に同じ であり、R⁷は水紫原子又は R⁸に定義された 張のいずれかである、

で表わされる関換された脂肪族残落又は芳香族 残ちを挙げることができる。

また、上記1個の炭化水素残若としては、第

・の 農化水梨残構であるか、 又は n が 2 で k ると さに限り直接結合であることができる。

提案数 1 ~ 1 0 の未置換脂肪族基としては例えばメチル、エチル、プロビル、プチル、デシル等を、提案数 6 ~ 1 2 の未價拠芳母族 若としては例えばフエニル、ナフチル、ビフエニル等を、提案数 5 ~ 1 2 の未願換脂填族基としては例えばシクロペンチル、シクロヘキシル等を挙げることができる。

又、上記一価の炭化水繁残疾としては、単二 に、例えば下記式 (c)

$$C_{0} = R^{4} - \dots (c)$$

ここで、 R⁴は 炭素数 2 ~ 1 0 の ア ルキ レン. フェニレン又は ナフチ レン である、 "表力" される基、下 記式 (d)

るに、上記未置換の芳香族残務が例えば上記なる。表表わす芳香族残務の微換器として例示したと同心関換器で微換されているものを疑けることができる。それ故、かかる機換器で微換された場合の例としては、例えばトリル、メチルナフチル、ニトロフェニル、ニトロナフチル、クロロフェニル、ペンソイルフェニル、アセチルフェニル又はアセチルナフチル等を挙げることができる。

1 個の炭化水茶残塞としては、上配式 (c), (d), (e) 又は (f) で表わされる悲、すなわち 世換された脂肪族残塞又は芳香族残基、特にそ の 5 ち 間換された芳香族残基が好ましい。

提案数 2 ~ 1 0 の未置換の脂肪族残率としては、例えばエチレン、トリメチレン、テトラメ

特開昭59-12952(6)

チレン、デカメチレン等を、炭素数 6 ~1 2 の未假換の芳香族恐然としては例えばフェニレン、ナフチレン、 p.p'・ビフェニレン等を、炭素数5~1 2 の未飲換の脂環族残務としては例えばシクロベンチレン、シクロヘキシレン等を挙げることができる。

又、上配 2 価の 炭化水素 残 基 と して は、 第 2 に、 例えば下配式 (g)

$$\begin{array}{c}
CO \\
CO
\end{array} N - R^8 - \dots (g)$$

ことで、R⁸は R⁴ 化定義された書のいずれ かである、

で扱わされる悲、又は下記式 (h)

$$-R^{0}-CON < R^{0} - \cdots$$
 (h)

ここで、 R⁸の 完酸は上配に同じであり、R⁹ は R⁴に 京鶴された基のいずれかであり、そ して R¹⁰ は R⁶ に定鶴された基のいずれかで ある、

で慰わされる微微された脂肪族残基又は芳香族

弊を推げることができる。

かかる芳香族残器は、上記1価の芳香族残基の段換器として例示したと同じ最換器で関換されていてもよい。

上記一般式(1)中、R² およびR³ は同一もしくは異なり1個の炭化水素強熱であり、X²は4個の芳香族炭化水器残器である。

R² および R³ としては、上記式 (I) の視明において、 n = 1 の場合の R³について例示したと同じ共を倒として挙げることができる。

1 顔の芳香膨脹化水聚發掘としては、例えば、

で嵌わされる猫を挙げることができる。

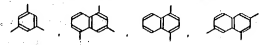
残務を挙げることができる。

また、上記 2 価の様化水素残素としては、能 3 に、上記未置換の 2 価の芳香族残器が、例えば上記 X を表わす芳香族基の健挽若として例示 したと同じ價換基で償換されているものを挙げることができる。

nが2の場合には、Rとしては、これらのうち直接結合又は上配第1~第3の群の未促海又は低機された2価の芳香族炭化水素残器が好ましく、特に、2本の結合手が最も離れた位置から出ている第1又は第3の群の未促換の又は促換された芳香族炭化水素残器が好ましく、此中p~フェニレン、p,p′~ピフェニレン又は2,6~ナフチレンが好ましい。

3 価の炭化水素残務(n = 3 の場合)としては、例えば炭素数 6 ~ 1 2 の芳香族残疾を挙げることができる。

かかる芳香族残葛としては、例えば



上記 4 師の芳香族後巻は、上記式 (I) の説明において、 R を要わす 1 師の芳香族残業の難換 装として例示したと同じ微緻器で概換されてい でもよい。

本発明において用いられる上紀式 (1) および式 (II) で扱わされる環状イミノエステルの具体例としては、例えば下制の化合物を炉げることができる。

上記式 (I) の化合物

n=」の場合の化合物

2 - メチル- 3,1 - ベンソオキサジン- 4 - オン,

`2 - ブチル - 3,1 - ベンソオキャジソ - 4 - オン,

2-フチェル・ 3 ,1 -ベンソオキサジソー 3分オン。

2 - (1-又は 2 - ナフチル) - 3,1 - ベ / ンソオキオシン- 4 - オン,

2 - (4 - ピフエニル) - 3,1 - ペンソオ : 中サジン- 4 - オン,

特開昭59-12952(ア)

2 - m - ニトヮフェニル - 3,1 - ベンゾオ キサジン・4 - オン,

2 - p - ペンソイルフェニル - 3,1 - ペン ソオキサジン - 4 - オン,

2-p-メトキシフェニル-3,1-ペンソ オキサジン・4-オン。

2-ローメトキシフェニルー 3,1 - ベンソ オキサジン・4-オン。

2 - シクロヘキシルー 3,1 - ペンソオキサ ジンー 4 - オン.

2 - p - (又は m -) フタルイミドフェニ ルー3,1 - ペンソオキサジン- 4 - オン、 N - フェニル - 4 - (3.1 - ペンソオキサ シンー 4 ーオンー 2 ーイル)フタルイミド, N - ペンゾイルー 4 = (3,1 - ペンソオキ サジン・4-オン・2-イル)アニリン。 NーペンゾイルーNーメチルー4ー (3,1 - ペンソオキサジンー 4 ーオンー 2 ーイル) * 2 - { p - (N - フェニル, N - メチルカ ルポニル)フエニル) - 3.1 - ペンソオキ サジン・4-オン

n = 2の場合の化合物

2.2-ビス(3.1-ペンソオキサジンー4 オン),

2,2'-エチレンピス (3,1 -ペンソオキサ ジン・4-オン)。

2,2'ーテトラメチレンビス (3,1 -- ペンソ オキサジンー 4 - オン),

2,2'ーデカメチレンビス(3,1 - ペンソオ 中サジンー 4 ーオン)。

2,2'-p-フェニレンピス (3,1 - ペンソ オキサジンー(ーオン)。

2,2'-m-フェニレンピス(3,1-ペッソ オキサジン・4.-オン),

2,2'-(4,4'-ジフェニレン)ビス(3,1 ニペンソオキサジン・ィーオン)。

2,2'-(2,6 又は1,5ーナフタレン)ピス

(3,1 - ベンソオキサジン - 4 - オゾ)/-`2,2'- (2 - メチル- p - フェニレン) ビ ス(3.1 -ペンソオキサジンー(ニオン), 2,2'- (2 - = トゥ- p - フェニレン) ビ ス (3.1 - ペンソオキサジン- 4 - オン), 上記式 (II) の化合物 2,2'-(2-クロロ-p-フェニレン)ピ ス(3,1 - ベンソオキサジン- 4 - オン), 2,2'-(1,4-シクロヘキシレソ)ピス (3,1 - ペンソオキサジンー (- オン), N - p - (3,1 - ペンソオキサジン- 4 -オンー 2 ーイル) フェニル、 4 ー (3.1 ー ベンソオキサジン・4-オン・2-イル)

N - p - (3.1 - ペンソオキサジン- 4 -オン-2-イル)ペンソイル, 4-(8,1 - ペンソオキサジンー 4 - オンー 2 - イル)

n = 3 の場合の化合物

1,3,5 - トリ(3,1 - ベンソオキサジン-4-オン-2-イル)ベンセン。

1,3,5 - トリ (3,1 - ペンソオキサジンー 4 - オンー 2 - イル)ナフタレン。 2,4,6 - トリ (3,1 - ペンソオキサジン -4-オン-2-イル)ナフタレン

2,8 - ジメチルー,4 H,6 H - ペンソ (1,2 - d; 5,4 - d') ビスー (1,3) - オキサ ジンー 4.6 - ジオン,

2,7 - ジメチルー 4 H,9 H - ベンソ (1,2 - d ; 4,5 - d')ピス (1,3) - メキサジ y - 4.9 - 9 + y

2,8 - ジフェニルー 4 H,8 H ~ ペンソ (1. 2 - d; 5,4 - d') L X [1,3] - + + + ジンー 4.6 - ジオン,

2,7 - ジフェニルー 4 H,9 H - ベンソ (1, 2 - d; 4,5 - d') L Z (1,3) - オキサ シンー4.6 - シオン、

6,6'-ビス(2-メチルー4月,3,1 -- ペン ソオキサジン・4-ォン)。

6.6'-ピス(2-エチルー 4 H,3,1 -ペン

ソオキサジン・ 4 ー オン)、
6,6' ービス(2 ー フェニルー4 H,3,1 ーベン
ソオキサジン・ 4 ー オン)、
6,6' ーメチレンビス(2 ー メチルー 4 H、
3,1 ーベンソオキサジン・ 4 ー オン)、
6,6' ー メチレンビス(2 ー フェニルー 4 H、
3,1 ーベンソオキサジン・ 4 ー オン)、
6,6' ー エチレンビス(2 ー フェニル・ 4 H、
3,1 ーベンソオヤサジン・ 4 ー オン)、
6,6' ー エチレンビス(2 ー フェニル・ 4 H、
3,1 ーベンソオヤサジン・ 4 ー オン)、
6,6' ー ブチレンビス(2 ー フェニル・ 4 H、
3,1 ーベンソオヤサジン・ 4 ー オン)、
6,6' ー ブチレンビス(2 ー フェニル・ 4 H、
3,1 ーベンソオヤサジン・ 4 ー オン)、
6,6' ー オヤンビス(2 ー フェニル・ 4 H、
3,1 ーベンソオヤサジン・ 4 ー オン)、
6,6' ー オヤンビス(2 ー フェニル・ 4 H、
3,1 ーベンソオヤサジン・ 4 ー オン)、
6,6' ー オヤンビス(2 ー フェニル・ 4 H、
3,1 ーベンソオヤサジン・ 4 ー オン)、
6,6' ー スルホニルビス(2 ー ノチル・ 4 H、
4 H、
6,6' ー スルホニルビス(2 ー ノチル・ 4 H、

3.1 - ベンソオキサジン- 4 - オン),
6.6' - スルホニルビス(2 - フェニルー
4 H.3.1 - ベンソオキサジン- 4 - オン),
6.6' - カルボニルビス(2 - メイル- 4 H.
3.1 - ベンソオキサジン- 4 - オン),
6.6' - カルボニルビス(2 - フェニルー
4 H.3.1 - ベンソオキサジン- 4 - オン),
7.7' - メチレンビス(2 - ノチルー 4 H.3.
1 - ベンソオキサジン- 4 - オン),
7.7' - メチレンピス(2 - フェニルー 4 H.
3.1 - ベンソオキサジン- 4 - オン),
7.7' - ビス(2 - メチルー 4 H.3.1 - ベンソオキサジンー 4 - オン),
7.7' - エチレンビス(2 - メチルー 4 H.3.1 - ベンソオキサジンー 4 - オン),
7.7' - オキンビス(2 - メチルー 4 H.3.1 - ベンソオキサジンー 4 - オン),
7.7' - オキンビス(2 - メチルー 4 H.3.1 - ベンソオキサジンー 4 - オン),
7.7' - スルホニルビス(2 - メチルー 4 H.
3.1 - ベンソオキサジンー 4 - オン),
7.7' - スルホニルビス(2 - メチルー 4 H.

3,1 - ベンゾオキサジン- 4 - オン), 6,7'-ビス(2 - メチル- 4 H,3,1 + ベン ゾオキサジン- 4 - オン), 6,7'-ビス(2 - フェニル- 4 H,3,1 - ベ ンゾオキサジン- 4 - オン), 6,7'-メチレンビス(2 - メチル- 4 H,8, 1 - ベンゾオキサジン- 4 - オン), 6,7'-メチレンビス(2 - フェニル- 4 H, 3,1 - ベンゾオキサジン- 4 - オン),

上記例示化合物のうち、上記式 (I) の化合物、 より好ましくは n = 2の場合の上記式 (I) の化 合物、特に好ましくは

ここで、R¹¹ は 2 価の芳香族炭化水素残基である、

で扱わされる化合物が有利に用いられる。 式 (1)-1 の化合物としては、就中 2.2'- p - p - フェニレンビス (3,1 - ベンソオキャシン - 4 - オン), 2,2' - (4,4' - ジフェニレン) ビス (3,1 - ベンソオキサジン - 4 - オン) お よび 2,2' - (2,6 - ナフタレン) ビス (3,1 -ベンソオキサジン - 4 - オン)が好ましい。

本発明で用いられる上記式 (I) および (II) で 表わされる環状イミノエステルが紫外線吸収剤 として、特に優れた耐熱性、酸化抵抗性を有す る紫外線吸収剤として使用できることは従来全 く知られていなかつた。

本発明によれば、上記環状イミノエステルは 穏々の重合体に対し優れた相称性を有し、終重 合体と混和されて光安定化重合体組成物を与える。

かかる現合体は、それ故、熱可塑性樹脂、酸硬化性樹脂さらには弾性体の未硬化物(ゴム配合物)であることができる。

熱可敬性樹脂は例えばポリエステル、ポリアミド、ポリカーボネート、ポリオレフイン、ポ リエーテル又はポリスルホンであることができ 5 a

熱硬化性樹脂は例えばフェノール・ホルムアルテヒド樹脂、メラミン樹脂、ポリウレタン樹脂、尿寒樹脂、エポキシ樹脂又は不飽和ポリエステル樹脂であることができる。

また、弾作体の未硬化物は例えば天然ゴム又は合成ゴムであることができる。

上記の如き重合体はそれ自体公知であり、当 業者によく知られている。

ボリエステルとしては、例えばテレフタル酸, イソフタル酸, ナフタレンジカルボン酸等を主 たる酸成分とし、エチレングリコール, テトラ メチレングリコール等を主たるグリコール成分 とする芳香族ポリエステル例えばポリエチレン テレフクレート, ポリテトラメチレンテレフタ レート, ポリエチレン 2.6 ーナフタレート等を 例示できる。

また、例えば上記と同じジカルボン酸を主たる酸は分とし、ハイドロキノン、レソルシン。
2,2 - p - ヒドロキシフェニルプロペン等を主

(4 - ヒドロキシフエニル)プロパン。1.1 - ビス (4 - ヒドロキシフエニル) シクロへ来サン等の如きビスフエノール類に代表される芳香族シヒドロキシ化合物とカーボネート前駆体 (例えばホスゲン, ジフエニルカーボネート等) との反応によつて製造される芳香族ポリカーボネートが好ましい。

前制ポリアミドとしては、アミノカルボン酸または相当するラクタムから導かれたホモポリアミド例えばナイロンー 6 , ナイロンー 1 2 等 ; 脂肪族シカルボン酸と脂肪ナイロンー 6 , 1 2 等 ; アミンから導かれるホモポリアミド 例えばテレフタル酸, イソファシカルボン酸 (例えばテレフタル酸, イソファシカルボン酸 (例えばテレフタル酸, イソファシカルボン酸 (例えばテレフタル酸, イソファシカルボン酸 (例えばテレフタル酸, イソファシカルボン酸 (例えばテレフタル酸, イソファシカルボンを 5 に 3 できを挙げることができか。

また、ポリオレフインとしては、例えばエチ

かかるボリエステルは実質的に解状であって、フイルム又は繊維形成能を有する範囲内(通常約 0.5 モルガ以下の割合)で、3 官能以上の化合物を共産合していてもよい。

前記ポリカーポネートとしては、 2,2 - ビス

レン, プロピレン, 塩化ビニル, スチレン, メチルメタアクリレート 物を主たる 構成成分とするポリマー 例えばポリエチレン, ポリブロピレン, ポリ塩化ビニル, ポリスチレン, ポリメチルメタアクリレート 等のホモポリマー あるいはアクリロニトリル/ブタジエン/スチレン共取合体 (AB8 樹脂), メチルメタアクリレート/ブタジエン/スチレン共取合体 (AB樹脂) 等の共取合体を挙げることができる。

ポリエーテルとしては、例えばオルトクレソ ール、 2・4 ーシメチルフエノール等の離台物の 如き、一般に下配式

$$\{ \sum_{z_i}^{z_i} o \}$$

ここで、 2¹ , 2² および 2³ は同一もしくは 異なり水米原子又は炭来数 1 ~ 4 のアルキル夢好ましくはメチル基である。但し、2² 又は 2³のいずれか 1 つは炭楽数 1 ~ 4 のア ルキル誰である、

で設わされる緑起し単位を有する履合体が好ま しく用いられる。

また、ポリスルホンとしては芳香族ポリスル 水ン例えば

$$-\left\{0\right\} \xrightarrow{Z^4} R^2 \xrightarrow{Z^4} 0 \xrightarrow{} 80_2 \xrightarrow{}$$

ととでなけ水米,ハロゲン、炭素数1~4 のアルキル又は炭素数1~4のアルコキシ であり、R²¹は炭素数 B 以下のフルキレンで ある。

で表わされる緑斑し単位を有する重台体が好ま しく用いられる。

フェノール・ホルムアルデヒト樹脂としては フェノールを主たる芳香族ヒドロキシ化合物成 分としホルムアルデヒドを主たるアルデヒド政 分として成る、一般にノポラツク樹脂として知 られているものが好ましく用いられる。

メラミン樹脂あるいは尿素樹脂としては、 ラミン、又は尿染とホルムアルデヒドとを中性

不顔和ポリエステル樹脂としてはマレイン酸。 フマル酸、紙水マレイン股、イタコン酸等の不 飯和シカルポン階と、エチレングリコール。ブ ロビレングリコール、グリセリン等の多価アル コールとを総合せしめて得られた、いわゆるブ レポリマーが好ましく用いられる。これらのブ レポリマーは油常スチレン。メタクリル酸メデ ル、ジアリルフタレート勢のビニルモノマーと 配合して用いられる。

弾性体の未硬化物としては、例えば天然ゴム あるいはポリプタジェン, ポリイソプレン, ス チレンープタジエン共取合物、ポリクロロプレ ン特の合成ゴムの未加硫物が好ましく用いられ <u>ځ</u>, ه

本発明の光安定化乗合体組成物は、上記式 (1) 又は (II) の取状イミノエステルの少なくと も1種を、未反応の形態で上胞の如き重合体マ トリツクス中に分散含有して成る。

本発明の光安定化度合体組成物は、上記式 (1) 又は (II) の環状イミノエステルを、好まし あるいは弱アルカリ性の条件下で加熱反応させ て祖られるものが好ましく用いられる。

ポリウレタン樹脂としては、プタンジオール。 ジエチレングリコール等の低分子脂肪族グリコ - ル。ポリオキシエチレングリコール,ポリオ キシテトラメチレングリコール舞のポリエーテ ルポリオール、および脂肪族ポリエステルグリ コール等の高分子グリコールより選はれたグリ コール成分と、テトラメチレンジイソシアネー ト、ヘキサメチレンジイソシアネート等の脂肪 族 ジイソ シアネート、トリレン ジイソ シアホー ト、ナフタレンジイソシアネート勢の芳香族ジ イソ シアホートおよびイソホロンジイソ シァネ - ト 等の 脂 環 族 イ ソ シアネート より 週 ばれ た ジ イソシアネート成分とを反応させて得られた。 いわゆるプレポリマーが好ましく用いられる。 エポキシ樹脂としては、 2,2 - ビス (p - ヒ

ドロキシフエニル)プロパン等の多価フェノー ル類とエポクロルヒドリンとの紹合物が好まし く用いられる。

人は現合体100重量部当り、0.05~5城份 那特に 0.1 ~3項無部で会有することができる。 *本発明の組成物は、一般に、上肥坂状イミノ エスデルの所定権と集合体を、該同仕体が顧可 塑性樹脂の場合には販重合体の溶融温度以上の 態度で例えば酪験押出混合機によって溶験混合 するか、又は駿薫合体が熱硬化性側脂である場 合には、周囲隔度で機械的に混合することによ つて製造することができる。

混合されて製造された本発明の組成物は、例 えば不定形の混合物として、小さな粒状体(チ ツブ)としてあるいは成形手段を通じそのまま 放形品として取得することもできる。不定形の 混合物あるいはチップとして取得された本蘇明 の組成物は、存職成形法あるいは金型を用いる 成形法に従つて成形品に変換できる。

『本発明の組成物から成形品を製造するには、 使用した食合体の熱的性質を考慮し、公知の方 法例之ば押出成形, 射出成形, 正精成形, 真空 加圧成形の如き成形法のいずれかを適宜用いる

ことができる。

の機粉末と防式混合する方法が推奨される一つの方法である。また、溶融混合により製造する場合には、できるだけ短時間で混合を終了し速かに冷却するのが刻ましい。

例えば、反応性末端水散湯を有するポリエス テルを用いる場合の溶融混合は、下記式

0 g t ≤ - 0.0 0 8 T + 4.8

 $T_{m} < T < 3 2 0$

ことで、 t は 静 ト 混合 時 間 (秒) 、 T は 審 ト 混合 本 月 (C) お よ び Tm は ボリエステル の 落 ト な 度 (C) である、

を瀕足するように、短時間で完了するようにす るのが憩ましい。

本発明の組成物は、上記の如き反応性末端を有する項合体を用いない場合には、上記した如く、項合体と環状イミノエステルとを特別の注意を払うことなく単に溶験混合せしめるか又は周明温度で機械的に混合せしめることによって容易に製造することができる。混合体中に含ま

長領域が低波長側にずれる傾向を示し、それ故 高波長側の繋外線を透過する傾向を持つことが はじめて明らかにされた。

反応した環状イミノエステルが、未反応の環状イミノエステルとは異なる紫外線吸収特性を示すのは、反応によつて開環することによるものと考えられる。

ボリエステル又はボリアミドを用いて本祭明の親成物を製造する場合でも、末端暮の主たたる割合がカルボキシル葉であるボリエステルとはオリアミド、あるいは末端水酸遊又はアミノ港が鼓環状イミノエステルと反応性の無い末端割餓苦で動餓されたボリエステル又はポリアミドを用いる場合には、環状イミノエステルを未りでの状態で含有する組成物を製造するのに特別の生意を払り必要のないことは理解されより。

末端水酸塩を有するポリエステル又は末端アミノ基を有するポリアミドを用いて本発明の組成物を製造する方法としては、これらの直合体の粒状ないじ粉末状粒子を環状イミノエステル

れる水は混合睫化環状イミノエステルと反応し 得るので、使用する頂合体はできるだけ水分合 般の少ない状態で用いることが窺ましい。

本発明の組成物から製造される成形品は、例えば繊維、フイルム、シート、ブレート、バイブ・チューブ、各種容器、その他の各種成形品を包含する。

これら樹脂成形品の中、非晶性樹脂を用いた 護明ないし半透明特に透明な成形品あるいは結 晶性樹脂を用いた内薄の透明ないし半透明な成形品、例えばポリカーボネート製の フイルム。シート。ブレート。チューガまたは スイルオード・ブレート。チューガまたは スポリエステル製のシートまたはフィル なずポリブロピレン製のフィルム;ポリエチレン とがボリブロピレン製のフィルム;ポリエチル とは、ボリブロピレン製のフィルム;ポリエチル といれる。 製力レート等は、後述するように穏々の用流に 用いたれる。

本勢明化よれば、さらに、上間式 (1) 又は上

記式(II) で表わされる環状イミノエステルから 選ばれる少なくとも1 初の化合物を、紫外線に よる劣化を凝蜒もしくは防止する必要のある重 合体成形品の中に又はその表面に、未反応の形 値で、酸劣化を凝燃もしくは防止するに有効な 低で施用することを特徴とする、酸重合体成形 品を絮外線から保護する方法が提供される。

環状イミノエステルの兼合体成形品に対する 施用は、上記本発明の組成物から神られる上記 成形品の如く、該議合体成形品の重合体体中に配 の知く、該議合体成形品の重合体体で配 の形は、イミノエステルを未反応の形でき、で せしめておくことによつて行うことができ、ま た環状イミノエステルを含有しない重合体 は成形品を準備し、その表面に環状イミノエステルを 合む被脳を形成せしめるかあるいは成形品中に 場状イミノエステルを後から含復させることに 場大イミノエステルを後から含復させることに 場大イミノエステルを後から含復させることに 場大イミノエステルを後から含復させることに 場大イミノエステルを後から含複させることに

既に前述した如き従来公知の馬合体にはそれ自体で紫外線に対してかなりの抵抗性を有しているものもある。しかしながら紫外線に及時間

務被を調製する際に用いられる裕剤としては、 環状イミノエステルおよびメタクリル酸エステ ル系 乗合体を溶解し得る有機器 媒が 好ましく用 いられる。かかる 番蝶としては、 例えばアセト ン, メチルエチルケトンの如きケトン; 酢酸エ チルの如きエステル; テトラクロロエタン, ジ クロロベンゼンの如き 填充 化炭化水素; ジメチ ルホルムアミド, ジメチルアセタミドの如きア ミドが用いられる。 裕液の 悶製は、 環状イミノ 照射されてなお材質の劣化を見せないものは浴とないと言つても過售ではない。 對外線に対する抵抗性は程度の差であつて紫外線によつて劣化を受けない素材は皆無とさえ言える。本発明・の方法は、それ故、前述した如き全ての従来公知の選合体の成形品を、架外線の劣化においる対象として包含する。本祭明方法におけて、環状イミノエステルは該劣化を避延し、使用目的の、使用環境等換管すれば紫外線の照射費に促形品の使用環境等換管すれば紫外線の照射費に促形品の質の開環境等換管すれば紫外線の照射費に促形品の質の開環境等換管すれば紫外線の照射費に促形品の質合体100重量に対できる。

重合体成形品の装面に環状イミノエステルを含む被膜を形成せしめる場合には、通常環状イミノエステルおよび適当な重合体を含む群族を調製し、この器液を重合体成形品の設而に流布あるいは流延することが好ましい。弱液を調製する際に用いられる重合体としては、メタクリル酸ニステル系重合体が好ましく用いられる。

エステルの溶液とメタクリル酸系度合体の溶液とを、同一もしくは異なる有機溶解を用いて別個に調製し次いで両者を混合することによつて行うこともできる。

溶散は、メタクリル酸エステル系取合体を約10~30 重量男で含有することができ、また 環状イミノエステルを酸メタクリル酸エステル 系取合体に対し約1~10 重量男で含有することができる。

かかる溶液の発布又は流弧によって頂合体成形品の表面に環状イミノエステルを含む被膜を形成せしめるときには、環状イミノエステルを 酸成形品の頂合体100 重射部に対し0.05~ 1 重新部とするのが好ましい。

溶液の強布は、公知の方法に従って例えばグラピアコーテイング、リバースコーテイングあるいはスプレーコーテイング等によつて行うことができる。溶液の流延によって製造したフィルムは重合体成形品にラミネートされる。

雁台体成形品中に環状イミノエステルを後か

ら 含複せしめる場合には、環状イミノエステルの上記の如き有機俗葉中の溶液を調製し、 陂溶液中に、場合によつては適宜加温下に、複合体
ル形品を浸漉せしめることが行われる。

環状イミノエステルを未反応の形態で施用された重合体成形品は、紫外線を遮断する作用を 有する。

本発明によれば、それ故、さらに、上記式
(1) 又は上記式 (II) で契わされる環状イミノエステルから選ばれた少なくとも1 種の化合物を未反応の形態で満用された頂合体成形品で、紫外線により難ましくない影響を受ける対象物を紫外線から実質的に遮断することを特徴とする、該対象物を紫外線から保護する方法が提供される。

られる。

以下、実施例により本発明をさらに詳述する。 実施例中の「部」は特にことわらないかぎり 「環质部」を意味する。

また、化合物の紫外線吸収能の測定は溶媒としてテトラクロルエタンを用い、濃度 5×1-0⁻⁴ 8 / 1 0 0 ml, 光路長 1 cm とし、日立 3 3 0 形自己分光光度計を用いて行なつた。

更に、樹脂成形品のサンシャインウェザーメーター劣化試験は次の様にして実施した。

サンシャインウェザーメーター(スガ試験機製のスタンタードサンシャインウェザーメーターWE-Sun-DC型)を用い、試料を光源(マツダサンシャインカーボンを使用)の周囲に1分間1回転させながら試料に光照射を行つた。所定の時間毎にサンブルを取出し、その破断伸度

該頂台体成形品は、紫外線から保護すべき対象物を紫外線から保護するのに消した形態を有しているべきであり、例えば面状体例えばフィルム・シート・ブレート、又は中総体例えばチューブ・パイプ・容器等である。

また、該
取合体成形品は、可視光に対し契質
的に透明ないし半透明であることが好ましい。
入射光量の約759以上を透過するものは可視
光に対し実質的に透明であると見做されまた入
射光量の約40%以上で約75%よりも少ない
量の透過をするものは可視光に対し実質的に半
透明であるとみなされる。

例えば、透明ないし半透明好ましくは透明なフィルム又はシート、例えばポリエステル、ポリ塩化ビニル等のフィルム又はシートは、グリーンハウスあるいはパイプハウス用として好適に用いられ、野菜、陶芸用植物等を架外線から保護する。またその他乗魚用ハウス、ブール用ハウスのための屋外展張材料、目除け、ビーチパラソル用布又は布代用品等として好適に用い

及びフィルムへ一ズを測定した。

破断伸度劣化野命は研断伸貶(絶対値)が 0 多になる時間を外揮して水めた。

ここで、フイルムへ-ズの測定は J 1 8 - K 6 7 1 4 に 消じ 積分 球式 BTR メーターにより 求めた。

以施例 1 ~ 1 7

競流 帝却器,捷抖操假を備えた300 mlフラスコに無水イサト酸16.3 gとピリジン150 mlを入れ、約50℃に加熱撹拌して無水イサト酸をピリジンに溶解させ、次にpーニトロ塩化ペンソイル18.6 gを約10分間かけて満下し、摘下終了後3時間加熱遊流させた。反応混合物を0℃に帝却し、析出した結晶を評別し、この結晶を水でよく洗剤したを洗りられた結晶を120℃で4時間乾燥した。初られた結晶をトルエンから再結晶して2-pーニトロフェニルー3,1-ペンソオキサジン-4-オン21gを得た。

特開昭59- 12952 (14)

表 1 (その1)

上記と同様にして 2 - メチルー 3,1 - ベンソオキサジン- 4 - オン, 2 - フェニルー 3,1 - ベンソオキサジン- 4 - オン, 2 - m - ニトロフェニルー 3,1 - ベンソオキサジン- 4 - オン, 2 - p - メトキシフェニルー 3,1 - ベンソオキサジン- 4 - オン, 2 - p - ベンソイルフェニルー 3,1 - ベンソオキサジン- 4 - オン, 2 - p - ベンソイルフェニルー 3,1 - ベンソオキサジン- 4 - オン, 2 - p - フチルー 3,1 - ベンソオキサジン- 4 - オン, 2 - p - フタルイミドフェニルー 3,1 - ベンソオキサジン- 4 - オン, 2 - p - フタルイミドフェニルー 3,1 - ベンソオキサジン- 4 - オン, 2 - p - フタルイミドフェニルー 3,1 - ベンソオキサジン- 4 - オン,

これらの化合物の然外線吸収剤としての特性を設してまとめて示す。

| | 化 合物 | 入max (E ¹ %) (nm) 1 _{cm}) | 入s (nm) |
|------------|------------------|--|------------|
| 実施例1 | ON NO. | 328(770) | 400 |
| " 2 | ©°, CH' | 304(240) | 330 |
| " 3 | © _w , | 322(500) | 355 |
| m · 4 | O NO NO | 328(460) | 370 |
| , 5 | Och, | 328(400) | 370 |
| // B | OCH, | 333(840) | 3 B O |
| 11 % 2.7% | | 322(820) | 360 |

衷 1 (その2)

| | | 14 46 19 | ν. |
|-------------|---|----------------------|------------|
| | 化合物 | 入max (E 1%) (nm) 1cm | 入s (nm) |
| 実施例8 | © N OO | 335(860) | 380 |
| v 9 | O NO O | 333(600) | 385 |
| " 10 | © (CO) N - (O) | 330(350) | 390 |
| // 11 | $\bigcirc_{N}^{N} \bigcirc_{N}^{\infty} \bigcirc_{N}^{\infty} \bigcirc$ | 328(600) | 370 |
| " 12 | | 337(820) | 870 |
| " 13 | | 350(1100) | 3 8 5 |

表 1 (その3)

| <u></u> | 安 1 (その) | | |
|---------------------------------------|-------------|--|------------|
| | r **化 合物 | 入max (E ¹⁵⁶) (nm) (E ^{1cm}) | 入s (nm) |
| 実施例14 | | 325(·770) | 360 |
| , // 15 | | 348(1300) | 395 |
| ~ 16 | | 354(1070) | 400 |
| // 17 (X -) ₃ . | ONO WAS OFF | 330(730) | 400 |
| w 18 | | 317(730) | 360 |

特開昭 59- 12952 (15)

裂 1 において入Bは吸収を開始する放展を裂わす。

表 1 に示す如く本発明の紫外級吸収剤は近紫外領域から吸収を開始し、300~400 nm の額域に入max を有する。

上記失縮例130化合物、実施例150化合物はよび失施例160化合物と同じ化合物を、それぞれ競探気流中、昇温速度8℃/moで、
DTA-TG 熱分析に付し、熱波量開始温度及び
融点を求めた。

測定結果を第2要に示した。

雄 2 表

| | 環状イミノエステル | 熱減量開始温度(C) | 融点(℃) |
|-------------|--|------------|-------|
| 與施例19 | 2,2'- p - フエニレンビス (3,1 - ペンゾオキサジン- 4 - オン) | 3 1 5 | 3 2 0 |
| ″ 20 | 2,2'- p,p'- ジフエニレンピス (3,1 -ベンソオキサジン- 4 - オン) | 3 6 8 | 3 8 0 |
| " 21 | 2,2'- (2,8 - ナフチレン) ビス (3,1 - ベンソオキサジン・4 - オン) | 4 1 2 | 434 |

リドの代りに 4,4'ージフェニルジカルボン酸ジクロリド, ナフタレンー 2,6 ージカルボン酸ジクロリドを夫々用い、その他の操作は上記と同様に行なつて、 2,2'ー p,p'ージフェニレンビス
(3,1 ーベンソオキサジンー 4 ーオン) (実施例 2 0 の化合物), 2,2'ー(2,6 ーナフチレン)
ビス(3,1 ーベンソオキサジンー 4 ーオン)
(失路例 2 1 の化合物)をそれぞれ得た。

奥施例22~26

競流冷却器,搅拌操置を備えた2 6 フラスコに、2.5 ージアミノテレフタル酸と 4.6 ージアミノイソフタル酸との混合物 (J.Polym.Sci.60 ISSUE 16 8.6 0 (1962) に従って製造した) 8 7 8 および無水酢酸 1.5 8 を入れ提拌しながら 1 時間加熱遠流させた。次いで氷冷し析出した結晶を沪別し、これを 0 ージクロルベンゼンより得結晶して、2 ー 8 ージメチルー 4 H.6 Hーベンソ(1,2 ー d:5,4 ー d') ビスー(1,3)ーオキサジンー 4.6 ージオンと 2,7 ージメチル

上記結果は、本勢明で用いられる環状イミノエステルが高い融点を有し、かつ敗敝点の近傍まで重量減を起こさず安定であることを示している。

上記実施例19の化合物は次のようにして製造した。

アントラニル限 1 4.0 部および炭酸ナトリウム 1 1.7 部を水 2 5 0 部に形解し、 酸水形液にテレフタル酸シクロリド 1 0.1 部をアセトン8 0 部に溶解した 静液を 2 0 ~ 3 0 ℃ で撹拌下で 満下した。 滴下後室温で 2 時間、 更に アセトン 建流下で 1 時間反応させた。 次いで 健塩酸を加え反応系を酸性にして 22 過, 乾燥して 1 8.1 部のテレフクロイルビスアントラニル 酸を 得た。 次に該化合物の全量に無水酢酸 1 0 0 部を加

次に該化合物の全量に無水酢酸100部を加 土無水酢酸の選流下で2時間反応させた。反応 物を冷却後、沿過、乾燥して2,2′-p-フェニ レンビス(3,1-ペンソオキサシン-4-オン) 1.5.5 部を得た。

また、上記反応においてテレフタル破ジクロ

- 4 H , 9 H - ペンソ (1,2 - d : 4,5 - d') ビスー (1,3) - オキサジン - 4,9 - ジオンと の偽合物 5 8 8を得た。

上記と同様にして相当するシアミノシカルボ、ン酸を用いて、 6,6'ービス (2 ーメチルー 4 H, 3,1 ーベンソオキサシンー 4 ーオン), 6,6'ーメチレンビス (2 ーメチルー 4 H, 3,1 ーベンソオキサシンー 4 ーオン) カルボニルビス (2 ーメチルー 4 H, 3,1 ーベンソオキサシンー 4 ーオン)を得た。また、 6,6'ーメチレンビス (2 ーフエニルー 4 H, 3,1 ーベンソオキサジンー 4 ーオン)は、 3,3'ージカルボキシー 4,4'ージアミノフエニルメタンをピリジン中で塩化ベンソイルと反応させて合成した。

これら化合物の紫外線吸収剤としての紫外線 吸収特性を第3要に示す。

維 3 表

| | 化合物 | 入max 1分 (nm) 1cm | 人s (nm) |
|-------------|---|---------------------|------------|
| 実施例22 · | CH, N CH, | 358(120) | 390 |
| w 23 | CH, OLW CH, | 324(170) | 340 |
| " 24 | O CH. OCO | 326(560) | 355 |
| " 25 | CH, CH, CH, | 332(430) | 360 |
| w 26 | CH, CH, | 322(270) | 380 |

爽施例27

極限粘度((η)) 0.6 4 (0 - クロロフェノール中3 5 ℃で制定して求めた)のポリエチレンテ

出し、約10°00%却ドラムで急冷し、未延伸フィルムを得た。次いで90°00で一軸方向に3.5倍延伸した後、それと直角方向に100°0°3.5倍延伸し、災に200°0°30秒間熱処理し、125μの2軸延伸フィルムを得た。

比較として、2,4 ーシヒドロキツベンソフェノン1.0 部を混合したボリエチレンテレフタレートフイルム(比較例1)、及び紫外線吸収剤を含まないボリエチレンテレフタレートフイルム(比較例2)を用いた。これらのフィルムはいずれも上記と同一条件で作成した。

フィルム押出し時の状況, 得られたフィルムの極限粘度及び耐光性等を評価し、その結果を 第4 聚にまとめて示す。 レフタレートチップ 1 0 0 部と 2,2′ー p ーフェニレンビス (3,1 ーベンソオキサジンー 4 ーオン) 1.0 部をドライブレンドし、 2 軸エクストルーダーを用いて温度 2 8 0 ℃, 平均 新時間約 5 分で、Tーダイより溶験押出し、約 1 0 ℃の冷却ドラムで急冷し、厚さ約 8 0 0 µの非晶性フイルムを得た。この際、昇離による発煙は全く超こらなかつた。得られたフイルムを80℃の温度で3.5 × 3.5 倍の延伸倍率で同時二 5 0 ℃での温度で3.5 × 3.5 倍の延伸倍率で1 8 0 ℃で2 分間熱処理して延伸フイルムを得た。 得られたフィルムは3 8 5 nm以下の紫外線を完全に吸収した。

実施例 2 8 ~ 3 6 及び比較例 1 , 2

極限粘度 0.6 5 のポリエチレンテレフタレートチップ 1 0 0 部と蘇 4 表に示す化合物のそれぞれ 1.0 部とをドライブレンドし、乾燥したのち、 2 軸エクストルーダーを用いて温度 2 7 0 で、平均滞留時間約 1 分でエーダイより沿跛押

第 4 安

| \ \ '' | | | 押出し | _ 7 | ノルム | 物性 |
|--------------|------|--|----------|------|--------------------------------|------------|
| | | 化 合 物 (安定剤) | 時の状況 | (η) | サンシャイ メーター 砂筋(単度 劣化寿命 | 劣化杖験 |
| 突旋的 | j 28 | 2.2'-ビス (3,1 -ベンソオキサジン- 4-オン) | 良好 | 0,65 | 時期 14000 | 時間 5000 |
| ″. | 29 | 2,2′- p - フエニレンピス (3,1 - ベンソ オキサ シン - 4 - オン) | " | 0,65 | 14500 | 7000 |
| ~ | 30 | 2,2'- mフェニレンビス (3,1 - ペ ンプオ キサ ジン - 4 - オン) | " | 0.64 | 13500 | 6500 |
| ,, | 31 | 2,2'-(2,6-ナフチレン)ビス (3,1-ペンゾオ キリ ジン-4-オン) | " | 0.55 | 15000 | 7500 |
| " | 32 | 2,2'- (4,4'- ジフエニレン) ビス (3,1 - ベンゾオ キサ ジン- 4 - オ ン) | ,, | 0.65 | 15000 | 7500 |
| " | 33 | 2,8 - ジメチル- 4 H , 6 H - ペン ゾ(1,2 - d : 5,4 - d')ビス- (1,3) - オキサジン- 4,6 - ジノン | " | 0,64 | 8000 | 4000 |
| " | 34 | 6,8'- メチレンピス(2-フエニル - 4 日 , 3,1 - ペンゾオキサジン- 4~オシ) | " | 0.63 | 9000 | 4800 |
| ,, | 35 | 2 + p - ニトロフエニル - 3,1 - ベ ンゾ オキサ ジン - 4 - オン | <i>"</i> | 0.62 | 7500 | 4000 |
| " | 36 | 2-ナフチル-3,1-ペンゾオキサ ジン-4-オン | " | 0.62 | 6000 | 3500 |
| 比較多 | 1 1 | 2,4 - ジヒドロキツベンゾフェノン | 発煙大 | 0,52 | 2000 | 1500 |
| | 2 | なし | 良好 | 0.62 | 800 | 700 |

部 4 製の結果から、本発明の環状イミノエステルを添加したフイルムは、通常の紫外線吸収 削を添加した比較例 1 のフイルムに収べ、押出加工が容易であり(添加剤の揮散性が小さい)、かつ、機械的性質(破断伸度)及び光線透過性(ヘーズ)のいずれの前からもすぐれた耐候性を示すことがわかる。

实施例37~39及び比較例3

2,2 ービス(4 ーヒドロキシフエニル)プロパンから 導かれてなるポリカーボネート (数平均分子性約 2 万 5 千) 1 0 0 部に下記第 5 表に示す化合物 0.5 部をドライブレンドし、 T ーダイより 溶 腋押山し、 厚さ約 4 0 0 aのフイルムを 得た。 この 際 製 膜 時の 発 煙 は全くなかつた。 初られたフイルムの 物性及びサンシャインウェザーメーターによつ て 5 0 0 時間 光照射した 後のフイルムの 物性を 副定し、 その 結果を第 5 表にまとめて示す。

尚、比較として、紫外糠吸収剤を添加しない

实施例 4 0 ~ 4 2 および比較例 4

種限 粘度 1.1 2 のナイロンー 8 チップ 1 0 0 部 に 係 6 表 に 示した 環状 イミノエス テルの 所定 減を それ ぞれ ドライブレンドした。 これらの ブレンド 物 それ ぞれ からエクストルーダーを 用いて、 温度約 2 6 0 ℃で 密 融 押出して 厚 さ約 6 0 0 ムのシートを 作成 した。 この が 形 時 、 発煙 は 全く 紀 祭 されなかつた。 このシートを ウェザーメーター 中で 1 5 0 時 間 耐 光 試験 した 後の 黄変の 有 紙 を 解 6 聚 に 示した。

比較として、環状イミノエステルを能加しないフイルムを用いた。

第 6 赛

| | 現状イミノエステル | 添加量 | 貴変の有無 |
|-------|---|-------|-------|
| 奥施例40 | 2,2'- p - フェニレンビス (3,1 -ベンソオキサジン - 4 - オン) | 0.5 部 | 黄変なし |
| 41 | 2.2'- p,p'- シフエニレン(3,1 -ベ ンゾオキサジン 4-オン) | 0.4 部 | " |
| 12 | 2,2'- (2,6 - ナフチレン) ビス(3,1 - ベンゾオキサジン- 4 - オン) | 0.4 部 | " |
| 比較例 4 | - | 1 | 黄変あり |

フイルムについても上記と问様の試験を実施し、 その結果を第5段に併記する。

第 5 聚

| | 化合物 | 押出しの | フイルム 物 性 | 500 h 後のフ | r光照射 イルム物 |
|-------------|--|-------|---------------|--------------|----------------|
| | | | 強度 (kg/nd) | | 強 度 (kg/ml) |
| 突施例 37 | 2,2'- (2,6 - ナフタレン) ビス (3,1 - ペンソオキサジ ン- 4 - オン) | 135 | 7,3 | 9 9 | 5.6 |
| ″ 38 | 2,2'- p - フェニレンピス (3,1 - ペンゾオキサジン- 4 - オン) | 1 2 8 | 6.9 | 8 2 | 5.5 |
| ″ 39 | S NONCO NO. | 1 3 1 | 7.0 | 7 6 | 5.4 |
| 比較例 3 | t L | 137 | 7.2 | 1 1 | 5,4 |

第 5 表の結果から本発明の環状イミノエステルを添加混合したフイルムは耐候性にすぐれていることがわかる。

The first of the second of the second

実施例 4 3 ~ 4 5 および比較例 5

第 7 表

| | 環状イミノエステル | 添加量(部) | 脆化時間(hr) |
|-------------|---|--------|----------|
| 実施例43 | 2,2'-p-フエニレンピス(3,1-ベンプオ キサ ジン-4-オン) | 0.2 | B 7 0 |
| " 44 | 2,2'-ビス(3,1 -ベンゾオ キサ ジン - 4 - オン) | 0.2 | 7 2 0 |
| " 45 | 2.2'- p.p'- ジフエニレンピス (3,1 -ベンソオキサジン- 4 - オン) | 0.1 5 | 690 |
| 比較例 5 | _ | | 3 1 0 |

脱化時間は、伸度が初期値の10多になるまで低下する時間によつて求めた。

実施例 4 6 及び比較例 6

無水マレイン酸 7 8 部,無水フタル酸 1 7 8 部およびプロピレングリコール167部を望来 ・鉄流中150~160℃まで徐々に加熱してこ の蟲皮で1時間保持し、更に約1時間を要して 反応温度を徐々に約210℃まで上げた。この 後110℃に冷却し、ヒドロキノン 0.0 8部を 加えた。これにスチレン含有量が 3 7 wt%とな るようにスチレンを加えてよく混合し、不飽和 ポリエステル樹脂550部を得た。この不飽和 ポリエステル樹脂20部に過酸化ペンソイル 0.4 秘, ジメチルアニリン.0.1 部、及び 2,2'ー p - フェニレンピス (3,1 ーペンソオキサジン - 4 - オン) 0.2 部を加えて周囲温度でよく混 合し、該樹脂液をガラス繊維クロスの両面に強 布しブリプレグを得た。次いでこのプリプレグ を 3 枚頭ね合せて圧着し、 1 0 ℃で硬化させて FRP 板を得た。得られた FRP 板をウエザー ノーター中で300時間耐光性試験に付したと とろ、全く貴変は見られなかつた。

末端 COOHのポリエステル樹脂を得た。

次いで上記ボリエステル樹脂の粉砕物100 部に、酸化チタン42.8部、トリグリンシルイソンアヌレート8.5部及び無8要に示した環状イミノエステルの粉末0.6部をよくドライブレンドし、これをさらに粉砕して粉体強料を作成した。酸粉体激料をステンレス製板上に強和した。酸粉体激料をステンレス製板上に強和した。酸粉体激料をステンレス製板上に強力した。簡単を用いてウエザーメーター中で耐光性試験を異路し、表面光沢の変化を測定した。結果を用8姿に示した。

館 8 数

| | 環状イミノエステル | 光: | 尺 (多) |
|-------|--|-----|---------|
| | 4W1 () = X / W | 初期 | 250 hr後 |
| 與施例47 | 2.2-p-フェニレンビス(3.1-ベンソオやサジン-4-オン) | 8 8 | 8 3 |
| " 4B | 2.2'- p.p'- ジフエニレンビス (3,1 -ベンゾオキサジン- 4 -オン) | 8 5 | 8.1 401 |
| 比較例 7 | _ | 8 9 | 6 1 |

光沢は、角度 6 0°の鏡面光沢度計を用いて側定した。

また比較として 2,2'- p - フェニレンビス
(3,1 - ベンソオキサジンー 4 - オン)を添加
しない他は上記と全く同様にして FRP 板を作成した。このものは上記と同じ 3 0 0 hre の耐
光性試験により黄変した。

與施例 4 7 , 4 8 及び比較例 7

寒施彻 4 9

実施例2 8 及び比較例2 で作成したポリエステルフィルムを、ペイブハウス(間口3.5 m. 奥行1 2 m. 高さ 2.2 m.) の被提用フィルムをして用い、酸パイブハウス内に酷間 5 0 cm で2 性(高さ3 0 cm. 巾 1 m. 奥行1 2 m.) 作 間 5 0 cm で2 性(高さ3 0 cm. 巾 1 m. 奥行1 2 m.) 作 間 5 0 cm になるようにして 5 0 株を保定植したたりにないでないない。 ないでははないのかったのが、イブハウとにより制御トマトのまでの 5 0 株の平均としての関係によって外気と通じることにより制御トマトのまでの 5 0 株の平均としての関係によって外気とが、1 株当りのトマトの遺別収穫を第 9 後存び第 1 0 炎に夫々示した。

本発明の紫外線吸収剤の紫外線遮へい作用により、トマトの生育が促進されているのがわかる。

特開昭59- 12952 (19)

| | | 斜 | 10 200 | | |
|--------|-----------|---------------------|----------------|------------------|--------|
| | 用いた。例フイルム | 1ケの条章 鉄柱 よび重量 | 1708以上 | 170岁未代 1208以上 | 1208未満 |
| 実施例 49 | 與施例 28 | 侧数 重量(9)® | 7.5 1 5 3 4 | 3.7 5 B O | 0.4 |
| 比較例 8 | 比較例 2 | 個数 重量(9)* | 5.8 1184 | 4.5 6 5 1 | 1.4 |

● 5月27日までの1株当りのトマトの乗量別収量

| 特許出 | 出願人 | 桁 | 人株 | 式 会 | 往 | (TEX |
|-----|--------------|---|----|-----|---|------|
| 代理人 | 出 顧 人 弁理士 | 前 | 田 | 柳 | 博 | (金) |

| | | Mul. | ı | i |
|---------|-----------|------------------------|-----------------|---------------------|
| | | #¥ (ð ∰ (ð | 4 2.7 | 4 1.0 |
| | Я 5 | ₹ (X) | | 2 8.2 |
| | S | +X 8 | 40.9 182.1 31.3 | 39.5 171.5 28.2 |
| | | すら | | |
| | no | 株 安 卓 大 米 数(9) (9) (表) | 4 0.9 | 3.9.5 |
| | 4 月 1 1 日 | # D | 24.7 | 225 |
| e. ₩ | | 草 (里) (元) | 365 136.2 24.7 | 1 2 5.8 |
| 紙 | В | 城 (夏 | 36,5 | 913 14.8 35.0 125.8 |
| | 3 A 1 8 B | 業 (枚) | 17.9 | 14.8 |
| | | 本 (g) | 1 0 0.6 | 9 1.3 |
| | 調整開 | | 图 49 宋路列28 | 比較例 2 |
| | | | 米 室 地 水 | 比較到 8 |

PAT-NO:

JP359012952A

DOCUMENT-IDENTIFIER:

JP 59012952 A

TITLE:

PROTECTION FROM ULTRAVIOLET RAYS

USING NOVEL ULTRAVIOLET

LIGHT ABSORBER

PUBN-DATE:

January 23, 1984

INVENTOR-INFORMATION: NAME OKUMURA, NORIYA ICHIHASHI, TETSUO MATSUMURA, SHUNICHI INADA, HIROO

ASSIGNEE-INFORMATION:

TEIJIN LTD

COUNTRY

N/A

APPL-NO:

JP57122177

APPL-DATE:

July 15, 1982

INT-CL (IPC): C08K005/35, C07D265/22 , C07D413/04

US-CL-CURRENT: 524/96

ABSTRACT:

PURPOSE: To obtain a photostabilized polmer composition highly resistant to heat and oxidation, free from bleeding out, having been prevented from deterioration by shielding ultraviolet light, by incorporating a cyclic imino ester as an ultraviolet light absorber in a polymer of high melting point.

CONSTITUTION: The objective composition can be obtained

by incorporating (A) 100pts.wt. of a polymer (e.g., a thermoplastic resin) with (B) as an ultraviolet light absorber, pref. 0.05∼5pts.wt. of a compound in the form of unreacted condition, selected from cyclic imino esters of formula I (X' is a divalent aromatic group; n is 1, 2 or 3; R<SP>1</SP> is n-valent hydrocarbon) or formula II (A is expressed by formula III or IV; R < SP > 2 < /SP > and R < SP > 3 < /SP >are each monovalent hydrocarbon; X<SP>2</SP> is a tetravalent aromatic group) [e.g., 2-methyl-3,1-benzoxazine-4-one or 2,8-dimethyl-4H, 6H-benzo (1,2-d; 5,4-d')bis-(1,3)-oxazine-4,6-dione], followed by kneading under molten state.

COPYRIGHT: (C) 1984, JPO&Japio